· /
DIALOGWEB. C 5 5
Guided Search ( new search ( favorites settings cost) logoff ( help:
Dynamic Search: INPADOC/Family and Legal Status, Derwent World Patents Index
■Records for: pn=jp 02078663
Output Format: Full Record Destination: Browser display/send
Modify ? refine search back to picklist
Records 1 of 1 In full Format
1. 1/19/1 (Item 1 from file: 351)
008242077
WPI Acc No: 90-129078/199017
XRAM Acc No: C90-056898
New 2,6-ethylidenenitrilophenyl-pyridine - useful as
starting material for paramagnetic spinning complexes used as catalysts,
etc.
Patent Assignee: NOK SOGO GIJUTSU (NOKS-N)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family:
Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
JP 2078663 A 19900319 JP 88228804 A 19880914 199017 B
Priority Applications (No Type Date): JP 88228804 A 19880914
Abstract (Basic): JP 2078663 A
2,6-Di(ethylidene nitrilophenyl)pyridine of formula (I) is new.
(I) is prepd. by reaction of 2,6-diacetylpyridine(II) and aniline
(III) in presence of catalytic amt. of m-cresol(IV) readily. (I) is prepd. by reaction of (II) with 2 or more mol-fold (III) in presence of
2-5 mol% (IV) in halogenated hydrocarbon under reflux with removing
byproduct water. The reaction prod. is filtered, the filtrate is dried
and the residue is recrystallised from chloroform/methanol mixt. to
obtain (I).
(I) is dissolved in water, methanol, ethanol etc., di- or
tri-valent metal salt (e.g. salt of Fe, Cu, Cr, Ni, Mn, Zn), metal
<pre>complex of (I) is obtd     USE/ADVANTAGE - (I) complexes with bi- and tri-valent metals to</pre>
form paramagnetic spinning complexes. The complexes are useful as
catalyst, magnetic materials etc
Dwg.0/0
Title Terms: NEW; ETHYLIDENE; NITRILO; PHENYL; PYRIDINE; USEFUL; START;
MATERIAL; PARAMAGNETIC; SPIN; COMPLEX; CATALYST
Derwent Class: E13; J04; L03
<pre>International Patent Class (Additional): B01J-031/02; C07B-061/00; C07D-213/53</pre>
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): E07-D04B; J04-E04; L03-B02B; N05-C; N05-E03
Chemical Fragment Codes (M3):
*01* F012 F016 F431 G010 G019 G100 K0 L3 L355 L399 M1 M123 M129 M134 M139
M210 M211 M263 M282 M320 M413 M510 M521 M532 M540 M710 M903 M904
Q421 Q454 Q611 9017-D4701-N
Derwent Registry Numbers: 0232-S Generic Compound Numbers: 9017-D4701-N
Complete Compound Mumbers: 3017-D4701-N

©1997-1999 The Dialog Corporation-

# 19日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

#### 四公開特許公報(A) 平2-78663

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

國公開 平成2年(1990)3月19日

C 07 D 213/53 B 01 J C 07 B

Z

8314-4C 8017-4G

3 0 0

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全5頁)

会発明の名称

2,6-エチリデンニトリロフエニルピリジン、その製造法ならびに金

属塩錯体

②特 昭63-228804

22出 餌 昭63(1988) 9月14日

@発 明 者 加 藤

神奈川県藤沢市辻堂新町4-3-1 エヌオーケー株式会

补内

@発 明 者 和 彦 神奈川県藤沢市辻堂新町4-3-1 エヌオーケー株式会

社内

勿出

東京都港区芝大門1丁目12番15号

ケー綜合技術研究所

倒代 理 弁理士 吉田 俊夫

### 呵

1 発明の名称

2,6-エチリデンニトリロフェニルピリジン、 その製造法ならびに金属塩錯体

2 特許請求の範囲

1. 式

で表わされる2.6-エチリデンニトリロフェニルピ リジン.

2. 2,6-ジアセチルピリジンおよびアニリンを クレゾール触媒の存在下で縮合反応させることを 特徴とする式

で表わされる2,6-エチリデンニトリロフェニルピ

リジンの製造法。

3. 式

[1]

で表わされる2,6-エチリデンニトリロフェニルピ リジンの金属塩錯体。

発明の詳細な説明

〔 産業上の利用分野 〕

本 発明 は、 2,6-エチリデンニトリロフェニルピ リジン、その製造法ならびに金属塩錐体に関する。 更に詳しくは、磁気材料、触媒材料などとして有 効な、高スピン錐体を形成し得る2,6-エチリデン ニトリロフェニルピリジン、その製造法ならびに 金属塩錯体に関する。

〔 従来の技術 〕および〔発明の課題 〕

一般式

[[]]

R:-NHPh. -NMeg など

で表わされる2,6-ジアセチルピリジンビスヒドラ ゾン化合物およびその金属塩錯体が、Inorganic Chemistry 第6巻第8号第1570頁(1967)に記載され ている。

本発明は、上記一般式[四]で扱わされるヒドラ ゾン化合物ではなく、Rがフェニル基である新規 な2,6-エチリデンニトリロフェニルピリジンおよ びその金属塩館体を提供することを目的としている。

## 〔 発明の構成 〕

本発明に係る2,6-エチリデンニトリロフェニル ピリジンは、次の一般式[1]で扱わされる。

かかる 2.6-エチリデンニトリロフェニルピリジンは、 2.6-ジアセチルピリジンおよびアニリンをクレゾール触媒の存在下で反応させることにより得られる。

は、これをメタノール、エタノール、水などの金属塩可溶性溶媒に溶解させ、その溶液中に鉄、銅、クロム、ニッケル、マンガン、亜鉛などの2~3価金属の塩、例えば破塩、硝酸塩、酢酸塩、過塩素酸塩、ハロゲン化物などを添加し、窒温条件下、窒素ガス雰囲気中で提拌することにより金属は、ロボから溶媒を減圧下で留去し、残渣をエタノール/n-ヘキサンで再洗させることにより行われる。

## (発明の効果)

本発明により、新規な2,6-エチリデンニトリロフェニルピリジンが提供され、次の一般式[I]で表わされ、金属錯体を形成させる。この金属錯体は、常磁性を有する高スピン錯体であるため、触媒材料、磁気材料などとして有効に利用される。

(以下余白)

アセチルピリジンとアニリン(これは低級アルキル基などの収換基を有していてもよい)との反応は、アセチルピリジン1モルに対してアニリンを2モルまたはそれより若干量多く用い、クロロホルム、トリクロロエタン、四塩化炭素などの少くとも一種のハロゲン化炭化水素溶媒中で加熱還元して縮合反応させ、脱水された水はモレキュラーシーブや脱水トラップで捕集し、反応を進行させるようにする。

この際の縮合反応触媒として、o-、a-またはp-クレゾール、好ましくはa-クレゾールが、2.6-ジ アセチルピリジン1モルに対し約2~5モルS程度 用いられ、この触媒を用いないと目的物が得られ ない。

反応終了後、反応混合物を口過し、口被から溶 蝶を被圧下で留去し、残渣をクロロホルム/メタ ノール混合溶媒で再結品することにより、目的物 たる2,6-エチリデンニトリロフェニルピリジンを 切ることができる。

この2,6-エチリデンニトリロフェニルピリジン

## 〔 実施例 〕

次に、実施例について本発明を説明する。 実施例1

2,6-ジアセチルピリジン 12.6g(7.72×10<sup>-2</sup> モル)、アニリン14.36g(15.4×10<sup>-2</sup> モル)およびョークレゾール1.0gをクロロホルム/トリクロロエタン(容積比2/1)混合溶媒60mgに溶かし、8時間遺流した。その際、反応系から生成する水をモレキュラーシープで除去しながら、反応を行なった。反応終了後、反応混合物を口過し、口被から溶媒を減圧下で留去した後、残渣をクロロホルム/メタノール(容積比1/5~10)混合溶媒で2回再結晶した。前記式[1]で表わされる2,6-エチリデンニト

リロフェニルピリジン8.5g(収率35%)が得られた。 その赤外線吸収スペクトルは第1回に示される。 このESRチャートから、この金属塩鉛体は常磁性 を有することが分る。また、VSM(援助試料型磁力 計)より、Ig(グラム磁化率)=5.66cm/gの値が得 られた。なお、この化合物は吸湿性物質のため、 随点の額定ができない。

## 比較例

実施例1の反応を、m-クレゾールを用いずにクロロホルム140m & 中で行なうと、再結晶により4.0 ®の固体が得られたが、第3図に示される赤外線吸収スペクトルでのピークA(1699cm<sup>-1</sup>, C=0)およびピークB(1637cm<sup>-1</sup>, C=N)の存在ならびにNMRの結果から、一COCH,/-CNとが1:1のモル比で存在する反応中間体の生成が確認されるのみであった。

## 爽施例 2

実施例 1 で得られた2,6-エチリデンニトリロフェニルピリジン3. $13g(1.0 \times 10^{-8}$  モル)をエタノール50m 2 に溶かした $FeSO_4$ ・

7H.0 1.39g(50×10<sup>-1</sup> モル)を室温条件下、盈素ガス雰囲気下で加えた。直ちに濃紫色の錯体が生成するが、そのまま1時間提择を離終した。反応混合物を口過し、口液から減圧下に35で以下で溶媒を切去した後再びエタノールに溶かし、n-ヘキサン中に再沈殿させた。デカンテーション法により、n-ヘキサンで4回洗浄した後減圧乾燥し、錯体3.3g(収率85%)を得た。この硫酸第1鉄錯体の赤外線吸収スペクトルは、第2回に示される。また、ESR(電子スピン共鳴)チャートは、第4回に示される。

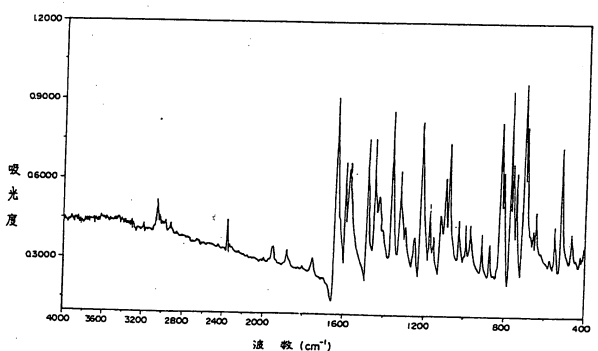
## 实施例3~5

実施例 2 において、FeSO、・7H<sub>2</sub>Oの代りに、それぞれ同モル量のCoSO、・7H<sub>2</sub>O、CuSO、・5H<sub>2</sub>OまたはFeC & 2・4H<sub>2</sub>Oを用いると、対応する金属塩錯体が得られた。

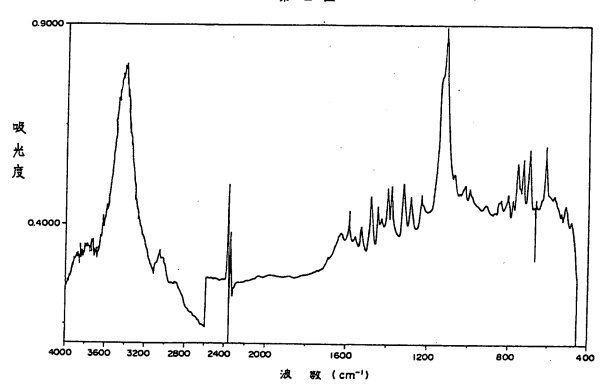
## 4 図面の簡単な説明

第1~3図は、実施例1~2および比較例で得られた反応生成物の赤外線吸収スペクトルである。また、第4図は、実施例2の反応生成物についてのESRチャートである。

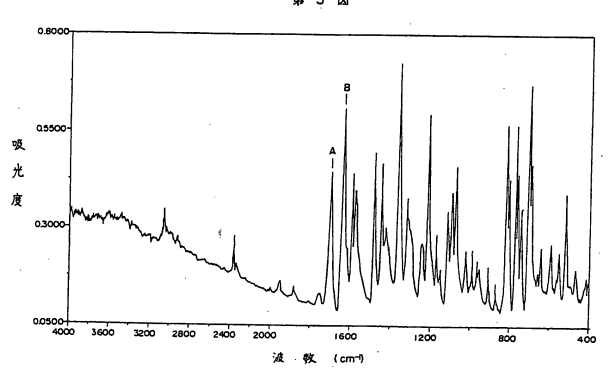




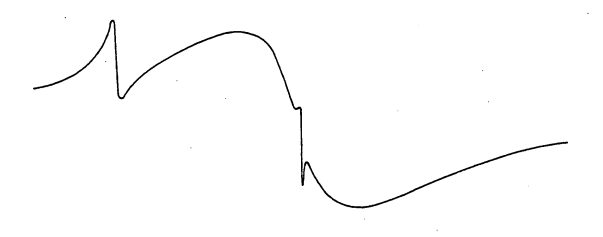
第 2 図



第 3 図



第 4 図



860 3360 5860

ガウス (G)

## 手統補正書(註)

『表わされる金属塩錯体を形成させる。この金 屋塩餅休』

平成元年1月31日

特許庁長官 吉田 文敬 殿

- 1 事件の表示
- 昭和63年特許順第228804号
- 2 発明の名称

2,6-エチリデンニトリロフェニルピリジン、

その製造法ならびに金属塩館体

3 補正をする者

事件との関係 特許出顧人

名称 株式会社エコ・オー・ター綜合技術研究所

4 代理人 (〒105)

住所 東京都港区芝大門1丁目2番7号

阿藤ピル501号

夫吉辨 之田理 起修士

氏名 (8600) 弁理士 吉田 俊夫

(電話)03-433-6347

5 補正の対象 明細書の発明の詳細な説明の質

6 補正の内容

第5頁第13行を次のように訂正する

